PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-145796

(43) Date of publication of application: 22.05.2002

(51) Int.CI.

A61K 35/80

A61K 31/715

A61K 35/84

A61P 35/00

C12P 19/04

//(C12P 19/04

C12R 1:645

(C12P 19/04

C12R 1:89)

(21)Application number: 2000-342515

(71) Applicant: NIKKEN SOHONSHA CORP

(22) Date of filing:

09.11.2000

(72)Inventor:

HAYASHI KATSUHIKO

(54) ANTICANCER SUBSTANCE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an anticancer substance which directly gives effects to immune systems and cancer cells and has a highly excellent anticancer activity. SOLUTION: This anticancer substance is characterized by formulating a polysaccharide extracted from a fine alga and a polysaccharide extracted from a basidiomycete. The fine alga includes chlorella, and the basidiomycete may be at least one of Agaricus blazei Murill, Phellinus Linteus, Lentinus edodes and Cordyceps Sinensis.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

09.11.2000

[Date of sending the examiner's decision of

26.07.2004

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision 2004-17385

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

23.08.2004

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-145796 (P2002-145796A)

(43)公開日 平成14年5月22日(2002.5.22)

(51) Int.Cl.'		識別記号	F I
A61K	35/80		A 6 1 K 35/80 A 4 B 0 6 4
•	31/715		31/715 4 C O 8 6
	35/84		35/84 A 4 C 0 8 8
A61P			A 6 1 P 35/00
C12P	-		C 1 2 P 19/04 B
	,	永韓查審	R 有 請求項の数3 OL (全 5 頁) 最終頁に続く
(21)出願番	———— 身	特願2000-342515(P2000-342515)	(71)出顧人 399127603
			株式会社日健総本社
(22)出顧日		平成12年11月9日(2000.11.9)	岐阜県羽島市福寿町浅平1丁目32番地
			(72)発明者 林 勝彦
			岐阜県羽島市江吉良町1397番地の2
•			(74)代理人 100072213
		·	弁理士 辻本 一義
			F 夕一ム(参考) 4B064 AF12 CA07 CA08 CE03 CE08
			Œ17 DA01 DA05
			40086 AAD1 EA20 MAO2 NA14 ZB26
			4C088 AA02 AA16 BA09 CA02 CA05
			MAO7 NA52 NA05 NA14 ZB26
			ZC75

(54) 【発明の名称】 抗癌性物質

(57)【要約】

【課題】 免疫系や癌細胞に直接影響を与え、より優れ た抗癌活性を有する抗癌性物質を提供する。

【解決手段】 微細藻類より抽出した多糖体と、担子菌類より抽出した多糖体を配合してなるものとしている。 微細藻類としては、クロレラとすることができ、担子菌類としては、アガリクス茸、メシマコブ、シイタケ、冬虫夏草から選ばれる少なくとも一種とすることができる。

【特許請求の範囲】

【請求項2】 微細藻類がクロレラであることを特徴とする請求項1記載の抗癌性物質。

【請求項3】 担子菌類がアガリクス茸、メシマコブ、シイタケ、冬虫夏草から選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項1記載の抗癌性物質。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】との発明は、微細藻類と担子 菌類より抽出した成分からなる抗癌性物質に関するもの である。

[0002]

【従来の技術】従来、微細藻類は、食品、飼料等に多く 使用されているが、その効果は食品の範疇、飼料の範疇 でしか見出されておらず、その免疫活性、抗腫瘍性、抗 癌性等の有用性についての開発はほとんど行われていな かった。

【0003】微細藻類の有用性については、そのまま乾燥させた物や、熱水で抽出したエキス、そのエキスを粉末にしたものを利用して、動物実験や人での臨床試験は行われているが、そのほとんどが糖尿病、高血圧症などの血糖値、血圧値の数値を下げる程度の水準であった。【0004】一方、担子菌類は、その子実体を抽出したエキス等を健康食品として食されたり、古くからは漢方薬として用いられてきたものも少なくはない。また、担子菌類は、そのほとんどがキノコであるが、そのキノコの生産する抗癌性物質の研究が、盛んに進められつつある。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】ところで、近年、微細藻類や担子菌類の熱水で抽出したエキスに抗癌活性が見出されるに至っており、その活性本体としては多糖体であるとされている。

【0006】すなわち、微細藻類の中でもクロレラに含まれる多糖体である β – グルカンは、担子菌類の中でもアガリクス茸やシイタケ等にも多く含まれ、その効果が明らかになっている。

【0007】しかしながら、上記微細藻類から抽出した 多糖体と、担子菌類から抽出した多糖体とでは、その成 分に相違があり、当然抗癌活性にも優劣が見られる。

【0008】そのため、微細藻類や担子菌類のうちの何が、抗癌活性に有効であるかが研究された結果、現在、 微細藻類ではクロレラが有効であるとされ、担子菌類が アガリクス茸、メシマコブなどが有効であるとされてい るが、これら微細藻類や担子菌類から抽出した多糖体を 単独で用いている限りは、それ以上のより優れた抗癌活 性が発揮されることはない。 【0009】そとで、との発明は、これらの多糖体を配合してなる複合多糖体が、単独素材では得られなかった相乗的な抗癌活性を有することを見出し、その抗癌性物質を提供するに至ったものである。

[0010]

【課題を解決するための手段】この発明の抗癌性物質は、微細藻類より抽出した多糖体と、担子菌類より抽出した多糖体を配合してなるものとしている。

【0011】 この発明において、微細藻類としてはクロ10 レラを用いるのが好ましい。

【0012】また、この発明において、前記担子菌類としてはアガリクス茸、メシマコブ、シイタケ、冬虫夏草から選ばれる少なくとも一種を用いるのが好ましい。 【0013】

【発明の実施の形態】以下、との発明の抗癌性物質の実施の形態を詳細に説明する。

【0014】この発明の抗癌性物質は、微細藻類より抽出した多糖体と、担子菌類より抽出した多糖体を配合してなるものとしている。

20 【0015】微細藻類より抽出した多糖体は、熱水抽出 した中性多糖体と、アルカリ抽出後、酸性析出させた酸 性多糖体としている。

【0016】担子菌類より抽出した多糖体は、担子菌類の菌子体を熱水抽出し、除蛋白した多糖体としている。 【0017】微細藻類としてはクロレラ属が好ましく、 この発明ではクロレラビレノイドーサ(Chlorella pyre noidosa)を用いた。クロレラビレノイドーサは、他のクロレラに比べ多糖体含有量が多く、その免疫活性が高い ことがわかった。

【0018】担子菌類としては、アガリクス茸〔学名:アガリクス・ブラゼイ・ムリル(Agaricus blazei Murill)、和名:ヒメマツタケ〕、メシマコブ〔学名:フェリナス・リンテウス(Phellinus Linteus)〕、シイタケ〔学名:レンチナス・エドデス(Lentinus edodes)〕、冬虫夏草〔学名:コルディセブス・シネンシス(Cordyce ps Sinensis)〕を用いた。特に、菌子体に含まれる多糖体は、子実体に含まれる多糖体より免疫活性等に優れているので、これら担子菌類の菌子体を用いた。

【0019】との発明において、微細藻類および担子菌 類より抽出した多糖体は、β-D-グルカン、β-D-グルコシド、α-D-グルカン、α-D-グルコシドを 主成分としているが、他の多糖体が含有されていても良 いのは言うまでもない。

[0020]

【実施例】(実施例1) この発明の抗癌性物質を用いて、免疫の初期反応として網内系貧食能(マクロファージ)活性の実験をおこなった。なお、この発明の抗癌性物質は、以下の方法で得られたものを使用した。

【0021】(微細藻類多糖体)クロレラ乾燥粉末50 50 kgを、90℃の熱水500リットルで、60分間抽出

-

4

処理し、12、000Gの遠心分離機により中性可溶画 分とクロレラウエットスラッジに分離する。中性可溶画 分の熱水抽出液400リットルを50リットルまで濃縮 し、そのまま凍結乾燥機で乾燥し、粉砕機により粉砕し て、中性多糖体粉末4.0kgを得た。分離したクロレ ラウエットスラッジ150kgを70℃の熱水750リ ットルで攪拌する。クロレラウエットスラッジが均一に 攪拌された状態で、20%水酸化ナトリウム溶液でpH 12に調製し、エキス分を60分間抽出し、12、00 0 Gの違心分離機により分離する。分離したエキス分を 10 1トン-ステンレスタンクに600リットル移し、攪拌 しながら1N塩酸でpH4に調製し、酸性多糖の析出を おとさせる。そして、6時間放置後、析出した酸性多糖 を12、000Gの遠心分離機により分離回収する。回 収した酸性多糖のスラッジを凍結乾燥機で乾燥し、粉砕 機により粉砕して、酸性多糖体粉末0.5 kgを得た。 【0022】(担子菌類多糖体)アガリクス茸、メシマ コブ、シイタケ、冬虫夏草の各々の菌子体を別々に培養 - し、それぞれの培養濾液画分100kgを、90℃の熱 水500リットルで、60分間抽出処理し、等量のエタ 20 ノールで沈澱させ、遠心式限外濾過装置により除蛋白 後、凍結乾燥機で乾燥し、粉砕機により粉砕した。その 結果、アガリクス茸菌子体からの多糖体粉末29.21 kg、メシマコブ菌子体からの多糖体粉末28.01k*

* g、シイタケ菌子体からの多糖体粉末32.90 kg、 冬虫夏草菌子体からの多糖体粉末27.56 kgをそれ ぞれ得た。そして、これら四種の多糖体粉末を、アガリ クス茸多糖体粉末:メシマコブ多糖体粉末:シイタケ多 糖体粉末:冬虫夏草多糖体粉末=1:2:1:1の割合 で配合した担子菌類多糖体粉末を得た。 【0023】(実験方法)4週齢ddy系マウスを1群

10匹とし、活性対照として、酵母多糖体(Zimosan)を使用し、異物試薬として、エバンスブルー浮遊液を投与した。マウスへの多糖体の投与は、前記微細藻類多糖体と担子菌類多糖体との配合物を精製水に溶解し、5mg/kgを1日1回、胃ゾンデにより7日間投与した。【0024】7日間投与後、マウスの尾静脈にエバンスブルー浮遊液10ml/kgを注射し、5、10、15分経過後に25μ1の毛細管で眼底採血し、直ちに2m1の0.1%NaCO,溶液に溶解させ、吸光度計により610nmの吸収を測定する。測定された吸光度を、カーボンクリアランス法で、カーボン半減消失時間を計算する。結果を表1に示す。なお、比較例として、前記マウスに微細藻類多糖体と担子菌類多糖体とをそれぞれ単独で投与した場合の結果を表2に示す。

【0025】 【表1】

カーボン半減消失時間: t :/,(時)

微細藻類多糖体+担子菌類多糖体	31.4±1.19
活性対照	3 1. 7 ± 0. 8 8
対照	68.4±6.41

[0026]

※ ※【表2】

試 料	カーボン半歳消失時間: t いぇ(時)				
後細藻類多糖体	53.6±0.32				
担子菌類多糖体	38.8±0.98				
活性対照	31.7±0.88				
対照	68.4±6.41				

【0027】表1、2より、この発明の抗癌性物質は、 免疫の初期活性として、マクロファージ活性を有意に示 し、さらに微細藻類多糖体と担子菌類多糖体を単独投与 した場合に比べ、より優れた活性能があることが明らか になった。

【0028】(実施例2)次に、この発明の抗癌性物質である微細藻類多糖体と担子菌類多糖体との配合物と、

担子菌類多糖体の単独物質とを用いて、エールリッヒ腹水癌細胞の増殖抑制効果についての実験をおこなった。 【0029】エールリッヒ腹水癌細胞は、生きた癌細胞である。このエールリッヒ腹水癌細胞をマウス腹腔内に注入することにより、エールリッヒ腹水癌細胞の増殖に対するこの発明の抗癌性物質および担子菌類多糖体の単

50 独物質の影響を、マウスの生存日数およびエールリッヒ

腹水癌細胞数で検討した。なお、この発明の抗癌性物質 および担子菌類多糖体の単独物質は、実施例1に記載し た方法で得られたものを使用した。

【0030】供試動物は、ddy系雄マウスを1群10 匹にし、4週齢よりこの発明の抗癌性物質および担子菌 類多糖体の単独物質を、2週間、一日一回、16.7m g/kg、167mg/kgを強制経口投与した。

【0031】その後、エールリッヒ腹水癌細胞20万個*

*を生理食塩水に溶解させたものを、マウス腹腔内に注入 し、この発明の抗癌性物質および担子菌類多糖体の単独 物質を、マウスが生存するまで、一日一回、16.7m g/kg、167mg/kgを強制経口投与した。マウ スの生存日数を表3に、マウス腹腔内中のエールリッヒ 腹水癌細胞数を表4に示す。

[0032] 【表3】

試料	生存日数 (日)
エールリッヒ腹水癌細胞	1 4
エールリッヒ腹水癌細胞+担子菌類多糖体(16.7mg/kg)	1 6
エールリッヒ腹水癌細胞+担子菌類多糖体(167mg/kg)	1 9
エールリッヒ腹水癌細胞+本発明の抗癌性物質(16. 7mg/kg	19
エールリッヒ腹水癌細胞+本発明の抗癌性物質(167mg/kg)	2 5

[0033]

※20※【表4】

試 料 通	新細胞数	(7)	万 個	1/	'm 1 ;
エールリッヒ腹水癌細胞	2	7,	3	0	8
エールリッヒ腹水癌細胞+担子菌類多糖体(16.7mg/kg)	2	5.	0	4	5
エールリッヒ腹水癌細胞+担子菌類多糖体(167mg/kg)	2	ι,	3	9	5
エールリッヒ腹水癌細胞+本発明の抗癌性物質(16.7mg/kg)	2	0.	4	3	8
エールリッヒ腹水癌細胞+本発明の抗癌性物質(167mg/kg)	1	2,	9	2	6

【0034】表3より、この発明の抗癌性物質および担 子菌類多糖体の単独物質を投与しなかった群のマウスの 生存日数は14日であり、また担子菌類多糖体の単独物 質を16.7mg/kg投与した群のマウスの生存日数 は16日、167mg/kg投与した群のマウスの生存 日数は19日であるととがわかる。一方、との発明の抗 癌性物質を16.7mg/kg投与した群のマウスの生 存日数は19日、167mg/kg投与した群のマウス の生存日数は25日であることがわかる。

【0035】以上のことから、この発明の抗癌性物質を 投与したマウスは、担子菌類多糖体の単独物質を投与し たマウスに比べ、より優れた延命効果が認められた。

【0036】表4より、この発明の抗癌性物質および担 子菌類多糖体の単独物質を投与しなかった群のマウス腹 腔内中のエールリッヒ腹水癌細胞数に比べ、担子菌類多 糖体の単独物質を16.7mg/kg投与した群のマウ ス腹腔内中のエールリッヒ腹水癌細胞数は、8.3%抑 制されていることが算出でき、また担子菌類多糖体の単 独物質を167mg/kg投与した群のマウス腹腔内中 のエールリッヒ腹水癌細胞数は、21.7%抑制されて 50 胞抑制効果を観察した。なお、この発明の抗癌性物質お

いることが算出できる。さらに、この発明の抗癌性物質 および担子菌類多糖体の単独物質を投与しなかった群の マウス腹腔内中のエールリッヒ腹水癌細胞数に比べ、と の発明の抗癌性物質を16.7mg/kg投与した群の マウス腹腔内中のエールリッヒ腹水癌細胞数は、25. 2%抑制されていることが算出でき、またこの発明の抗 癌性物質を167mg/kg投与した群のマウス腹腔内 中のエールリッヒ腹水癌細胞数は、52.7%抑制され ているととが算出できる。

【0037】以上のことから、この発明の抗癌性物質を 投与したマウスは、担子菌類多糖体の単独物質を投与し たマウスに比べ、2~3倍のエールリッヒ腹水癌細胞の 増殖が抑制されていることが認められた。

【0038】 (実施例3)次に、この発明の抗癌性物質 である微細藻類多糖体と担子菌類多糖体との配合物と、 担子菌類多糖体の単独物質とを用いて、転移癌に対する 癌細胞抑制効果についての実験をおこなった。

【0039】すなわち、エールリッヒ腹水癌細胞をマウ ス尾静脈より投与し、マウスの肺の転移癌に対する癌細

8

よび担子菌類多糖体の単独物質は、実施例1 に記載した 方法で得られたものを使用した。

【0040】供試動物は、ddy系雄マウスを1群10 匹にし、との発明の抗癌性物質および担子菌類多糖体の 単独物質を、1週間、一日一回、167mg/kgを強 制経口投与した。

【0041】そして、エールリッヒ腹水癌細胞200万 個を生理食塩水に溶解させたものを、マウス尾静脈に注* *入し、この発明の抗癌性物質および担子菌類多糖体の単独物質を、さらに6週間、一日一回、167mg/kgを強制経口投与した。

【0042】その後、マウスを屠殺し、肺への転移率を 病理標本にて観察した。結果を表5に示す。

[0043]

【表5】

試 料	肺転移率(%)
エールリッヒ腹水癌細胞	90.6
エールリッヒ腹水癌細胞+担子菌類多糖体(167mg/kg)	50.0
エールリッヒ腹水癌細胞+本発明の抗癌性物質(167mg/kg)	37.5

【0044】表5より、この発明の抗癌性物質および担子菌類多糖体の単独物質を投与しなかった群のマウスの肺転移率に比べ、担子菌類多糖体の単独物質を投与した群のマウスの肺転移率は44.8%抑制されていること 20が算出できる。さらに、この発明の抗癌性物質および担子菌類多糖体の単独物質を投与しなかった群のマウスの肺転移率に比べ、この発明の抗癌性物質を投与した群のマウスの肺転移率は58.6%抑制されていることが算出できる。

【0045】以上のことから、この発明の抗癌性物質を※

※投与したマウスは、担子菌類多糖体の単独物質を投与したマウスに比べ、エールリッヒ腹水癌細胞の肺転移がより抑制されていることが認められた。

[0046]

【発明の効果】との発明は、以上に述べたように構成されており、微細藻類から抽出した多糖体と、担子菌類から抽出した多糖体とを配合してなる複合多糖体が、単独素材では得られなかった相乗的な抗癌活性を有することを見出したものであり、免疫系や癌細胞に直接影響を与え、より優れた抗癌活性を有するものとなった。

フロントページの続き

(51)Int.Cl. ⁷	部	設別記号	FΙ		テマコート (参考)
C 1 2 P	19/04		C 1 2 P	19/04	Z
//(C 1 2 P	19/04		(C 1 2 P	19/04	В
C 1 2 R	1:645)		C 1 2 R	1:645)	
(C 1 2 P	19/04		(C 1 2 P	19/04	Z
C12R	1:89)		C 1 2 R	1:89)	